## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

52-083940

(43)Date of publication of application: 13.07.1977

(51)Int.CI.

A61K 31/195 A61K 31/405 A61K 31/415

(21)Application number: 51-000233

(71)Applicant:

KAKEN PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

01.01.1976

(72)Inventor:

**INOUE YUKIO** 

ZAMA KATSUYUKI

SUZUKI SOJI

#### (54) IMMUNO-INHIBITOR

PURPOSE: D-Amino acids having high immuno-inhibiting effect against the diseases originated from antigen-antibody reaction, such as rejection by the implantation of organs, chronic arthrorheumatism, bulbospinal paralysis, etc., and nevertheless low toxic.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

		*
	•	

# 公開特許公報

5921-44

昭52—83940

43公開 昭和52年(1977)7月13日

f)lnt. Cl².		識別記号
A 61 K	31/195	ABC

ABC A 61 K 31/405 ABC A 61 K 31/415 ABC

庁内整理番号 60日本分類 30 G 127.11 7043-44 30 G 133.21 7043-44 30 G 133.11 7043-44

30 H 211

発明の数 1 審查請求 未請求

(全 4 頁)

#### **经免疫抑制剂**

20特

8

昭51-233

昭51(1976)1月1日 ②出 願

并上行雄 個発 明

東京都世田谷区宮坂1の19の20

同 座間克征 埼玉県北葛飾郡鷲宮町鷲宮団地 3 Ø 11 Ø 501

明 者 鈴木宗司 砂発

岩槻市宮町1の9の18

砂出 人 科研化学株式会社

東京都文京区本駒込2の28の8

個代 理 人 弁理士 小林正雄

発明の名称

免疫抑制剂

特許請求の範囲

αーァミノ酸の D 一異性体を有効成分として 含有することを特徴とする免疫抑制剤。

発明の詳細な説明

本発明はローナミノ酸のコー異性体を有効成 分とする新規な免疫抑制剤に関する。

抗原抗体反応に基づく疾患としては、たとえ は下記のものが知られている。 腎移植、 皮膚移 撤等の服器移植の際の拒絶反応、各種腎疾患、 甲状腺疾患。慢性関節リューマチ、血小板減少 症、全身性エリテマトーデス、重症筋無力症、 各種呼吸器疾患。ルポイド肝炎症、胃その他の 自己免疫疾患、溃疡性大肠炎、血管炎、アトビ 一性皮膚炎、多発性筋炎、強皮症、脱髓性脑疾 惠等。

これらの疾患の治療に用いられる従来の免疫 抑制剤はいずれも多くの欠点を有している。た

とえば(1) 副腎ホルモン剤については服内圧亢進。 関節の不安定化等、(2)アザチオプリンについて は食欲不振、下痢などの胃腸腫害、皮疹、脱毛、 **発热、舌炎、心悸亢懑、血液障害。大量投与**化 よる肝障害等、(3)シクロホスファミト(抗悪性 順勝剤)については白血球減少、リンパ球減少、 脱毛、食欲不振、一退性低血圧、臂障害、肝臓 **搬能低下、黄疸、下痢、頭痛、不眠、出血傾向、** 血小板被少、贫血、口内炎、発熱、発疹等、(4) 抗リンパ球血清については発熱、疼痛、再注射 時のアナフラキシーショック等の副作用が知ら れている。

従来は一丁ミノ駅の光学異性体であるひー体 は、微生物の代議産物の一部の構成因子として あるいは微生物細胞膜組成の構成成分として知 られているが、高等動物に対するDーαーァミ ノ戯の利用法又は生理作用に関してはほとんど 報告がない。

本発明者らは広く免疫抑制物質について検索・ を進めた結果。αーアミノ酸のD一異性体がき わめて高い免疫抑制効果を示し、しかも低毒性

であるととを見出した。

本晃明はこの知見に基づくらので、 αーアミ酸のロー異性体を有効成分として含有することを特效とする免疫抑制剤である。

本発明に用いるαーアミノ酸の D ー 異性体としては、たとえばアラニン、バリン、ロインン、インロインン、キリン、スレオニン、アスパラギン酸、アスパラギン、クルタミン酸、グルタミン、リナオニン、チロンン、フェニルアラニン、ヒスチンン、トリブトファン、システィン、アルギニン、ブロリン、エチオニン等の D ー 異性体が用いられる。

これらの化合物は既知の物質であつて、下記文献に記載の方法により又はこれに雌ずる方法により別はこれに雌ずる方法により得られる。アンナーレン・デル・ヘミー130巻217页(1964年)、ツアイトシュリフト・フュール・フイジオロギツシェ・ヘミー17巻513页(1693年)及びジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー119巻707頁(1937年)。なおこれらの

特別 昭52-83940(2)

化合物は遊離型の低か、その塩、エステル、ラクタム、フミド、アシル化物等の単純な誘導体として も用いられ、2種以上併用することもできる。

本発明の免疫抑制剂は経口投与、静脈注射、 筋肉注射、皮下注射、皮内注射あるいは食布の いずれの方法によつても投与できるが、経口投 与、静脈注射又は筋肉注射が好ましい。

本発明の免疫抑制剤の投与量は、対象とする疾病の 便類、程度等によつても異なるが、たとえば壁口投与 では体重14岁当り1B0.1~500 町で有効である。

本別は終剤、カブセル剤、注射剤、シロップ、 数符その他の一般的医装製剤の形態で用いられる。また本剤は他の免疫抑制剤、ホルモン剤、 抗生物質、制感剤、抗炎症剤などと併用することもできる。たとえば疑例を製造する場合の賦形 剤としては澱粉、乳糖、結晶セルロース、カル ボキシメチルセルロースカルシウム等が好ましい。

本発明の免疫抑制剤は**な性がきわめて低いというすぐれた性質を有し、免疫反応**に起因する 各種疾患の治療及び予防に有用である。

試験例1 体液性免疫能

体液性免疫能を翻足するために、補体結合反

でを利用したカニンガム法(1~4 ノロジイ、14巻599页、1968年診照)で定置した。本法は血酸中の免疫グロブリン(1~4 ノグロブリンM及びの)を配生する膀胱中の抗体細胞を耐定する方法であつて、抗体産生細胞と稀体及び抗原(羊血球)が反応して羊血球膜に損傷を与え、生じた溶血狭の数より抗体症生能を測定することができる。

抗体原生細胞を検出するため、上記の降離細胞浮遊液の20倍条釈液50μ8・羊血球浮遊液50μ8(濃度:10~/nc)及びモルモット新鮮補体液50n8をよく混合し、両面テーブで2枚のスライトグラスを貼り合わせた際間に退合

液を入れ、空気と接触する部分をワックスで封 した。このスライドを 3 7 ℃で 1 時間保監した のち、DーαーTミノ嚴無投与群と投与群との 溶血斑の数を質出して、抑制率を次式によつて 求めた。その結果をまとめてオ 1 表に示す。

抑制率 (%) =  $\frac{D-\alpha-7$ ミノ醛投与抗体産生期的数 V=00 V

5 0 粉/よのリーαーグルタミン酸を経口投与して試験した結果も40%の免疫抑制を示した。

また DDN ボックスを用い、 か 1 表に示すりー ローアミノ酸を腹腔内に投与し、常法により急 性毒性試験を行つた結果を併せてか 1 表に示す。

カ 1 表 ローフミノ酸の休務性免疫抑制及び急性毒性

	体微性免疫能		急性毒性
D-アミノ殴類	投与量	抑制率	(. i. p.)
	(mg/kg)	(%)	L.D 30
<del></del>			(my/kg)
アラニン	10	4 3	. 5000
a り ン	10	6 0	>60,00
ロイシン	10	60	\$ 0.0 Q
イソロイシン	1 Q	4.1	>6000
セリン	1 0	1.4	4000
スレオニン	1 0	1 4	>6000
ア スパラギン歓	1 0	3 7	1000
アスパラギン	10	4 7	>6000
ダルタミン訳	10	4 0	3000
グルタミン	10	3 0	>6000
メチオニン	10	6	>6000
チロシン	10	3 6	>6000
フエニールアラニン	1 D	3 4	>6000
ヒスチジン	1 0	5 D	5000

の腹部の毛をカミンリで25×15mmの長方形 にそり落とした。 次いで7%塩化ビクリルーェ チルアルコール溶散 1 mmを40×20×2mmの カット綿に含ませて、毛をそつた部分の皮膚に 塗布し、感作後7日目に皮膚反応の標準値とし で感作マクスの両耳の厚さをシックネスゲージ で側定した。

### (2) 二次总作

次いで10%塩化ビクリルーオリーブ他 0.1 配を10×5×1 mm のカント器に含まで両耳の表異に発布した。対照マウスにも同様に処理を行つた。24時間後に両耳の厚さをシンクオスゲージで翻定した。その結果をサ2表に示す。

トリプトファン	. 10	特別 〒52- 28	- 63940 (3) 5000
アザチオブリン	10	2 5	6 1 0
(イムラン)	100	5 f	610

## 試験例2 超跑性免疫能

選奨型過級定、接触 アレルギー、移植免疫、
ある種の感染症に対する抵抗性、腫瘍免疫の発現に細胞性免疫が関与していると
とは周知の事実である。そこで D ー α ー アミノ
酸の細胞性免疫に与える 効果の 判定を塩化 しゅり ハ 法 (イムノロジイ 15巻、 406頁、 1969年 毎 回り ル 法 (イムノロジイ 15巻、 406頁、 1969年 68年 及び 17巻、 769頁、 1969年 68 年 及び 17巻、 769頁、 1969年 6 日 年 及び 10元 を 本 法 は 塩 化 ビ ク リル が 生 体 の よ 口 を 記 し と 結 合 し て 抗原 と な る ハ ブテン 型 抗原 に よ つ て 発現 さ れる 遅 延 皮膚 反 応 を 、 シックネス グージで 翻定する 方法 で ある。

#### (1)一次感作

一群 1 0 匹の平均体重約 2 5 9 の ICR マウス (雄) に、 D ーグルタミン酸及び比較薬剤としてアザチオブリンをそれぞれ 1 0 喝/ kp 及び 5 0 喝/ kp 筋内投与し、 2 4 時間後にマウス

**分 2 表** 

ローグルタミン酸による細胞性免疫の

## 抑制効果

<b>施</b> 刑 (115g/kg)		一次感作後 の突測値 (× 10 <sup>-3</sup> cm)	二次感作後 の実 <b>測値</b> (×10 <sup>-3</sup> cm)
無投与対照群		2 3.0 ± 1.6	29.4士1.9
ローグルタミ ン取投与群	10	23.4±1.3	29.3士2.6
D - グルタミ ン酸投与群	5 0	2 3.5±4.0	27.1±1.4
アザチオブリ ン投与群	50	2 3.1 ± 1.2	275±18

対照解の耳の厚さより得ければ、細胞性免疫 抑制効果があると判定されるが、 オ 2 表の結果 から、 一次感作後の各群の実調値に対し二次感 作後の対照群の実剛値は「高度に有意という結果 が得られた。 従つて二次感作後の無投与対照群

特別 四52-83940(4)

とローグルタミン酸投与群及び ブザチオブリン 投与群とを比較する ことは可能である。 これら の各群の二次感作後の実 調値を有意差検定した 結果、 D ーグルタミン酸の 5 0 町/ 収投与群と ブザチオブリンの 5 0 町/ 収投与群が高度に有 きという結果が得られた。これによつて D ーグ ルタミン酸は細胞性免疫の抑制効果が優れてい ることが認められた。

# 実施例 1

Dーグルタミン酸 1 0 0 9 に股粉 2 0 0 9 を加え、全最を 3 0 0 9 としてよく提择したのち 錠剤機により錠剤とする。

## 実施例2

ロイシン29を等張生理な塩水100mlに溶解し、無菌的にアンプルに分注して注射剤とする。

. 出願人 科研化学株式会社 代理人 弁理士 小 林 正 雌

# 昭 58 3.23 条行

## 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 51 年特許願第 233 号(特開图 52-83940 号 昭和 52 年 7 月 13 日 発行 公開特許公報 52-840 号掲載)につ いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 3(2)

Int.Cl <sup>3</sup> .	識別記号	<b>庁内笠理番号</b>
A 6   K 3 1 / 1 9 5	ABC	6408-4C
31/405	ABC	6408-4C
31/415	ABC	6408-4C
	1	
	,	
•		•
		·

## 手 統 補 正 鬱(自発)

昭和 57 年 12 月 23 日

特許庁 長 官 若 杉 和 夫 殿

- 1. 事件の表示 特顧昭51-233号
- 2. 免明の名称 />ユキョクセイティ 免疫抑制剂
- 3. 結正をする者 事件との関係 特許出願人

(名 称)

图和 年 月

- 4. 代 罗 人
  - 住 所 東京都像区虎ノ門1丁目16番9号 双嚢ビル
    - #图± (6404) 小林正雄 (1787) ▼ 105 ▼ 25 (591) 0 9 1 4 3



5. 補正命令の日付

6. 補正により増加する発明の数

- 7. 補正の対象 明細書
- 8. 徳正の内容 別紙訂正書のとおり

Thomas

訂 正 書 ( 特願昭 51 ~ 233 号 )

明細書中下記の訂正を行う。

----

- 1. 第 2 頁下から 8 行の「代職産物」を「代謝産物」 に改める。
- 2. 第9頁10行の「船に含まで」を「船に含ませ て」に改める。

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	